物により翼なるが、一般的に正孔注入層の形成と同機な 条件範囲の中から選択することができる。 膜厚は10 40nmの範囲が好ましい。

【0104】次に、この発光媒体層上に電子注入層を設ける。この場合にも正孔注入層、発光媒体層と同様、均 質な障を得る必要から東空薬薬法により飛ばすることが 好ましい。蒸着条件は正孔注入層、発光媒体層と同様の 条件範囲から選択することができる。

101051 そして、最後に降極を積層して有機をし来 子を得ることができる。除極は金属から構成されるもの で、蒸着法、スパックリングを用いることができる。し 下地の有機物層を製膜時の損傷から守るためには 真空蒸着法が好ましい。

【0106】以上の有機EL素子の作製は、一回の真空 引きで、一直して聯種から陰極まで作器することが好ま しい。この有機EL生業子に産業を上でかま しい。この有機EL生業子に産業を上で印刻する場合、傷 極を十、物種を一の極性にして、3~40Vの電圧を印 加すると、発光が観測できる。また、逆の極性で電圧を 印加しても電流は流れず、発光は全く生じない。さら

に、交流電圧を印加した場合には、陽極が+、陰極が-の極性になった時のみ均一な発光が顕著される。この場 合、印加する交流の波形は任意でよい。

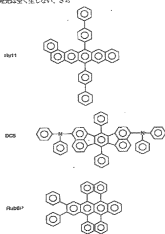
〒、四月999 の北京の東戸がは七葉でよい。 [0107] 本発明はまた、韓記(A)成分と、前記 (B)成分及び必要により前記(C)成分を含む有機発 光磁体をも幾倍するものである。この有機先光燃体は、 弱熱性に優払、身金が長く、カつ高効率の発光が得られ る有機とし業干に好適に用いられる。

【0108】 【実施例】次に、本発明を実施例によりさらに詳細に説 明するが、本発明は、これらの例によってなんら観定さ れるものではない。

実施例1

公知の文献に従い、下記化合物DPVDPAN、TPD 78、TPD106、PAVB、Ru11、DC5及び Rub6Pを含成し、精製した。

[化39]



[0110]

(81) 101-284050 (P2001-284050A)

		4888	C450448		衛長	WEARING.	Market.	speat	华地球会
	(A) (A)	(B) (\$5)	(C) (S)	A:B:C (BERGED)	(1/3)	mA/cm ^q	ed/em²	c d/A	(##B))
SSM294 1	DPDVDPAN	Ale	Rull	20;20;1	8	3	110	3. 7	2600
asteoric	DPDVDPAN	Ala	DCS	20:20:1	1 6	10. ti	1080	110. 0	4200
\$656994.3	EMI	Ala	DCS	20:20:1	6	12	1050	8, 8	3600
2:59:54.4	EMS	Als	DC8	20:20:1	6	13	1180	9. 1	3500
adents	EM13	Ala	DCS	20:20:1	8	15. 1	1400	9. 8	8200
200000	EM23	Als	DCb	20:20:1	6	11.4	1150	10. 1	2890
220027	EM11	Als	DCo	20:20:2	8	12	1800	10. 8	2890
Schools.	EM1	Alg	Ruben	20:30:3	6	8. 5	650	7. 5	8600
福祉等9	EM3	Gag	Rubep	20:20:2	6	7. 4	500	6. 8	2800
2299310	EM18	GRE	Rubes	20:20:2	8	e. a	450	7. 1	2500
ADM641 1	EM83	Ale	Rubep	20:20:2	- 6	7. 8	550	7. 2	3100
Z200812	EM3 5	Gag	Rubes	20:20:2	1 2	7. 4	459	6. 1	2500
236913	EM1	Ale	Rall	20:20:1	6	8. 2	100	1 8. 1	2200
200s114	EMS	Ale	Rull	20:20:1	6	3	149	4. 7	2500
200M15	EM13	Alg	Rull	20:29:1	6	3	104	9. 5	2500
建物 列16	EM88	Alq	Rull	20:20:1	6	2. 8	135	4. 8	3500
海接男17	EM35	Gaq	Rull	20:20:3	8	2. 7	100	3, 7	1600
3000018	DPDYDPAN	Alq	ルグレン	20:20:2	8	6. 7	350	5. 2	2000
北京河	なし	Alq	Rull	0:40:1	5	8. 9	178	2. 6	700
北於例2	46	Ala	DCS	0:40:2	6	2. 2	148	6. 7	1800
1.88913	420	Gag	Rubsp	0:40:2	5	12	550	5. 4	1900
4.00044	DPA	Als	Rall	0:40:1	7. 5	10, 2	163	1. 6	250 0

[0116]実施例18

実施例7と同様に素子を作製した。但し、陰極を1.1F /AlのかわりとしてAlq:Cs/Alを用いた。A lq:Csは電子伝達化合物であるAlqと還元性であ るC s 金属のモル比1:1の混合層である。電圧4 5 V、電流密度1.73mA/cm²にて203cd/m²の変色発光が得られた。効率は、12.7cd/Aと 極めて高かった。初期光輝度1000cd/m²での定電流服動の半減寿命は3500時間であった。

【0117】比較例1 実施例1において、DPVDPANを用いず、A1q、 Rul1を同時蒸着したこと以がは、実施例1と同様に して有機Eし素子を作製した。この素子の性能を評価し して何頼とますでは楽した。このネサイル地にで加したところ、電圧をVでも、9 mm/cmi か電流が流れたが、頻繁は173cd/mi であり、効率422.5cd/Aであった。したがって、実施例1の効率は、上較例101.5倍であった。また、初期光頻度1000cd/miで直流の連続速電テストを行ったところ、半減 寿命は700時間であり、短かった。

大幅は700mmmであり、AD-NC。 【0118】比較例2 実施例2において、DPVDPANを用いず、A1qと DC5を同時蒸着したこと以外は、実施例2と同様にし

て有機EL業子を作製した。この業子の性能を評価した ところ、電圧6Vで2.2mA/cm² の電流が流れたが、輝度は148cd/m² であり、効率は6.7cd/Aであった。また、初期光輝度1000cd/m²で 商流の連続通電テストを行ったところ、半減寿命は18 00時間であり、短かった。したがって、実施例2の効率及び寿命は、比較例2より優れている。

【0119】比較例3 実施例12において、EM35を用いず、Gaq、Ru b6Pを同時蒸着したこと以外は、実施例12と同様に して有機EL素子を作製した、この素子の性能を評価し たところ、電圧6Vで12mA/cm² の電流が流れ、 薄度は650cd/m² であり、効率は5.4cd/A であった。また、初郷光輝度1000cd/m²で直流 の連続選電テストを行ったところ、半減寿命は1900 時間であり、畑かった。したがって、実施例12の効率 及び奔命は、比較例3より優れている。

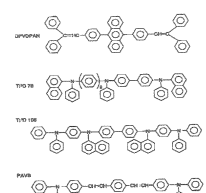
「発明の効果」本単明に上れば、耐熱性に優れ、野命が 長く、かつ高効率の発光が得られる有機EL素子を提供 することができる。この有機EL素子は、各種表示装置 の発光素子として好適に用いられる。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7 H O 5 B 33/22 識別記号

H 0 5 B 33/22

(松秀)



【0111】25×75×1.1mmサイズのガラス基 板上に、膜厚120nmのインジウムスズ酸化物からな る透明電価を設けた。このガラス基板に紫外線及びオゾ ンを照射して洗浄を行ったのち、真空蒸着装置にこのガ

ラス基板を設置した。 【0112】まず、TPD106を60nmの厚さに蒸 着したのち、その上にTPD78を20nmの厚さに蒸 着した。次いでDPVDPANとA1gとRu11を、 重量比20:20:2で同時蒸着し、厚さ40nmの発 光線体層を形成した。DPVDPANはアントラセン誘 導体、AI qは電子輸送性化合物、Rullは総合多環 芳香族化合物である。

が育族化容等(こめ) 【0113】 Xに、Alq(8-ヒドロキシキノリンの アルミニウム動体)を20nmの厚さに薫着した。TPD107、TPD78、DPVDPAN: Alq:Ru 11及びAlq:Ru 正凡軸送順。 発光螺体層及び電子往入層である。次に、Aロゲン化ア ルカリ金属であるL1FをO.3nmの厚さに蒸着し、

次いでアルミニウムを100nmの照さに蒸着した。こ のA1/LiFは陰極として働く。このようにして有機 E L 楽子を作製した。次に、この業子について、遠電試験を行ったところ、電圧6 V, 電流密度3. 0 mA/c m² にて、1 1 0 c d/m² の赤色発光が得られ、色度 座櫃(0.61,0.38),効率は3.7cd/Aであった。初期光輝度1000cd/m²にて定電流駆動 の連續試験を行ったところ、半減券合は2600時間で あり、極めて長寿命であった。

[0114]実施例2~17

実施例1において、発光媒体層を、第1表に示す種類の (A)成分と(B)成分と(c)成分を第1表に示す割 合で用いて形成した以外は、実施例1と同様にして有機 EL素子を作製した。得られた素子の性能を第1表に示 す。なお、表中、Ga qはトリス(8-キノリノール) ガリウムを表す。 [0115]

[表1]

COMPOUND FOR ORGANIC ELECTROLUMINESCENT ELEMENT AND ORGANIC ELECTROLUMINESCENT ELEMENT

Publication number: JP2000344691
Publication date: 2000-12-12

Inventor:

INOUE TETSUJI; FUJITA TETSUJI; ARA KENSUKE

Applicant:

TDK CORP

Classification:

- international:

C09K11/06; C07C15/28; H01L51/50; H05B33/14; H05B33/22; C09K11/06; C07C15/00; H01L51/50; H05B33/14; H05B33/22; (IPC1-7): C07C15/28;

C09K11/06; H05B33/14; H05B33/22

- European:

Application number: JP19990157105 19990603 Priority number(s): JP19990157105 19990603

Report a data error here

Abstract of JP2000344691

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a compound useful as an optical and electronic functional material having small physical, photochemical and electrochemical changes, capable of obtaining an organic electroluminescent element having high reliability and luminous efficacy and various luminescent colors. SOLUTION: This compound is a derivative of phenyl anthracene expressed by formula: A1-L-A2 [A1 and A2 are each a mono(ortho-substituted phenyl) anthryl or di(ortho-substituted phenyl)anthryl; L is a single bond or a divalent bonding group], preferably, a compound expressed by formula (Ar1-Ar4 are each H, aryl, a heterocyclic aryl or the like; R1 and R2 are each an alkyl, aryl, aryl ether or the like; r1 and r2 are each 0 or 1-3: R3 is an alkyl or aryl; r3 is 0 or 1-3; L1 is a single bond, arylene or the like). The abovementioned compound is obtained by coupling, etc., a halogenated aryl anthracene compound with Ni(cod)2 (cod is 1,5cyclooctadiene).

$$(H_3)_{r3}$$
 $(H_3)_{r3}$
 $(H_1)_{r1}$
 $(H_2)_{r2}$
 $(H_3)_{r3}$
 $(H_3)_{r3}$
 $(H_4)_{r1}$

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

		-
		-

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11) 特許出額公鄉番号 **絲欄2000-344891** (P2000-344691A)

最終更に続く

						(43) 2288	E -7	成12年12	9 12 12 (2000, 12, 12)
(51) Int.Cl. [†]		識別記号		PI					f-73-}*(参考)
C07C	15/28			C 0 1	7 C	15/28			3 K 0 0 7
COSK	11/08	610		C 0 1	9 K	11/06		610	4H006
		615						615	
		620						620	
		635						635	
			審強辦求	未辦理	2872	8項の数13	OL	(全 38	西純百に統 ・
(21) 出願番号	•	特層平11-157105		(71)	出鞭			・ケイ株式:	会社
(22) 出題日		平成11年6月3日(1966), 6.3)	(72)	殉呀	新 井上 東京都	鉄可 中央四		丁目13番1号 丁目13番1号 ティ 内
				(72)	発明	東京都	中央国	日本橋一	丁目13番1号 ティ
				(74)	代理			# W -	

(54) 「発明の名称] 有機EL素子用化合物および有機EL素子

(57)【要約】

【誤題】 結晶性が低く、アモルファス状態の良好な膜 を形成することができ、特に青色発光材料や電子注入輸送材料として用いることができる有機EL素子用化合物 を提供し、電流リークがなく、非発光部分(ダークスポット)の発生・成長がなく、腰中の結晶化が抑制されるので連続発光の信頼性が高く、特に発光層に用いた場合 1万cd/m² 以上の高輝度の青色発光が可能となるだけでなく、十分な発光効率、長寿命を有する有機EL素子を 20日する

【解決手段】 下記式(1)で表されるフェニルアント ラセン誘導体である有機EL素子用化合物、およびこれ を用いた有機EL業子とした。

式([)

A: -L-A: (式(I)において、A: およびA: は、各々モノ(オ ルト環境フェニル)アントリル基またはジ(オルト環境 フェニル)アントリル基を表し、これらは同一でも異な るものであってもよい。上は単結合または三価の連結基

:(3)000-344691 (P2000-Wch8r填

【請求項10】 さらに、少なくとも1層のホール注入 層と、少なくとも1層のホール輸送層と、少なくとも1 層の電子輸送層と、少なくとも1層の電子注入層とを有する請求項8の有機EL案子。

【請求項11】 前記有機EL素子用化合物を含有する 有機化合物層が電子注入輸送層であり、さらに発光層を 有する請求項7の有橋EL素子。

【請求項12】 少なくとも1層の発光層を有し、この 発光層が電子注入輸送性化合物とホール注入輸送性化合 物との混合層であって、この混合層が前記有機EL素子 用化合物を含有する請求項7の有機EL素子。

【請求項13】 前記電子注入輸送性化合物は、前記有 機E L素子用化合物であり、前記ホール注入輸送性化合物は、アミン、またはスチリルアミン系化合物である諺 求項12の有機EL業子。

【発明の詳細な説明】

100011

【発明の属する技術分野】本発明は、有機EL(電界発 光)素子に用いられる化合物関し、詳しくは、フェニル アントラセン誘導体である有機化合物、およびこの化合 物を有する積層構造環膜に電界を印加して光を放出する 業子に関する。

100021

【従来の技術】有機EL素子は、蛍光性有機化合物を含 む薄膜を、陰極と陽極とで挟んだ構成を有し、前記薄膜 に電子およびホールを注入して再結合させることにより 励起子 (エキシトン)を生成させ、このエキシトンが失 活する際の光の放出 (蛍光・機光)を利用して発光する

条子である。 【0003】有機EL素子の特徴は、10V程度の低電 圧で100〜数千cd/m² 程度の高輝度の面発光が可能で 住で100〜数で605m 程度の高速度の1回元元が可能と あり、また蛍光物質の種類を選択することにより青色か ら糸色までの発光が可能なことであるが、発光寿命が短 く、保存剤久性に劣るという問題点を有しており、これ らの問題点を解消するために現在様々な研究、開発が進

められている。 【0004】具体的には、高効率、長寿命化の手段とし て、蛍光量子収率の大きい蛍光性色素を少量ドーピンク この工事で収率の人をい張んなビ票をク重トーレップする方法(特額平の5-198377号分積、特額平の7-198077号分積、特額平の1-1982代表等)。また、発光層としてホール輸送性材料と電子輸送性材料を混合したバイボーラ型飛光層を用い、キャリアの再結合領域を拡大し、再結合確率を向上させて高 効率素子を得る方法(🛍 98/0836号、特開平03-114197 号公報等)等が報告されている。

写公職等)等が報告にない。 【0005】しかしながら、ドービング法を用いる場合、ドーバントとなる黄光性色素の多くは過度消光性が 強く、業子を作成する際は重量比にして数パーセントの レベルでのドーパント濃度の制御が必要となる。一般的 に低分子化合物を用いたEL業子は真空蒸着法で作成さ れることが多く、このような精密な濃度制御を行うこと

は容易ではなく、製造マージンを狭くする原因となって いる。さらに、ドービングにより青い発光を得るために はエネルギーギャップの大きなドーパントを発光させる ため、ホストとなり得る材料は限定され、ドーパントの 組み合わせの選定は困難となる。

【0006】また、バイボーラ型発光層を用いた場合で も再結合確認は向上するものの、最終的にエネルギ 光として取り出すためには高い蛍光量子収率を有するド ーパントの使用が必要となる場合が多い。しかも、この ようなバイボーラ型の混合発光層を用いると、駆動電圧

ようなパイポーラ型の最近元配を用いると、施加地は は比較的高くなってしまうという難点がある。 [0007]一方、本帯明着らは、特種平8-12500号公 種で、物理的変化、光化学的変化、電気化学的変化の少 ないフェニルアントラセン誘導体を用いた高輝度発光素 子を潤示しているが、視感度の低い青色の領域に関して は、十分な効率が得られておらず、また、発光寿命、耐久性の面でも実用に向けてさらなる特性の向上が必要と

[0008] 【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、物理 的変化や光化学的変化、電気化学的変化の少ない光・電子機能材料として新規な有機EL素子用化合物を提供 し、この有機Eし素子用化合物を用い、極めて高い信頼 性および発光効率を有する種々の発光色を持った有機E し素子を実現することである。特に、分子量の大きな化 合物を蒸着法で形成した有機薄膜を用い、素子の駆動時 の総動電圧ト昇や羅摩の低下、電流のリーク、部分的な 非発光部の出現・成長を抑えた高信頼性の高輝度発光素 子を実現することである。

【課題を解決するための手段】このような目的は、下記

(1)~(13)の本発明により連成される。(1) 下記式(I)で表されるフェニルアントラセン 誘導体である有機圧し素子用化合物。

A. -L-A

○1 こっ? (式(1) において、A; およびA; は、各々モノ(オルト覆換フェニル) アントリル基またはジ(オルト覆換フェニル) アントリル基を表し、これらは同一でも異な るものであってもよい。しは単結合または二個の連結基

を表す。〕 (2) 下記化1または化2で表される上記(1)の有 機EL業子用化合物。

[0010]

[4:3]

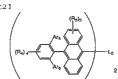
【特許請求の範囲】 【請求項1】 下記式(1)で表されるフェニルアント ラセン誘導体である有機EL秦子用化合物。

 $A_1 - L - A_1$

を表す。

(式(1)において、A₁ およびA₂ は、各々モノ(オルト覆換フェニル)アントリル基またはジ(オルト覆接 フェニル) アントリル基を表し、これらは同一でも異な るものであってもよい。Lは単純合または二個の連結基

【請求項2】 下記化1または化2で表される請求項1 の有機EL素子用化合物。



[化1において、Ar1 ~Ar4 は、水素原子、アリー ル基、複素環アリール基またはアリールエテニル基を表 し、Ar, およびAr₂、Ar₃ およびAr₄ の少なく とも一方はアリール基、複素環アリール基またはアリー ルエテニル基である。R₁ およびR₂ は、各々アルキル 蒸、アリール基、アリールエテニル基、アルコキシ基、 魚、アリール海、アリールはアール海、アルコマン線、またはアミノ基を表し、これらは同一でも異なるものであってもよい。 r 1 および r 2 が、各々、2以上の整数であるとき、R,同士および R。岡士は各々同一でも数であるとき、R,同士および R。岡士は各々同一でも 異なるものであってもよい。R。は、アルキル基または アリール基を表し、r3は、各々、0または1~3の整 数を表す。r3が、2以上の整数であるとき、R3 は各 々同一でも異なるものであってもよい。Li は単結合またはアリーレン基を表し、アリーレン基はアルキレン

基、-O-、-S-または-NR-(ここで、Rはアル キル基またはアリール基を表す。) が介在するものであってもよい。化2において、Ars およびArs は、水素原子、アリール基、複素環アリール基またはアリール エテニル基を表し、Arg およびArg の少なくとも一 方はアリール基、複素環アリール基またはアリールエテ ニル基である。R。は、各々アルキル基、アリール基、 アリールエテニル基、アルコキシ基、またはアミノ基を 表し、これらは同一でも異なるものであってもよい。r 4は、各々、Oまたは1~3の整数を表し、r4が、各々、2以上の整数であるとき、R。同士は各々同一でも 々、2以上の建設であるとき、R: 明江は各々同一でも 異なるものであってもよい、R: は、アルキル基まだは アリール基を表し、ア 5は、各々、0または1~4の整 数を表す。 r 5が、2以上の整数であるとき、R: は各 々同一でも異なるものであってもよい、L: は単結合ま たはアリーレン基を表し、アリーレン基はアルキレン 本 のの - S - まかは・NP - (ここで Rはアル 基、-O-、-S-または-NR-(ここで、Rはアル キル基またはアリール基を表す。)が介在するものであ マル金またはアリール金を取り、アルロビリのもの人の ってもよい。し、は単結合またはアリーレン基を表し、 アリーレン基はアルキレン基。 - 〇 - 、 - S - または - NR - (ここで、Rはアルキル基またはアリール基を表 す。) が介在するものであってもよい。]

「論求明3] 前記化1において、Ar, およびA r。、Ar。およびAr。の少なくとも一方がフェニル 基、ビフェニル基、ターフェニル基、スチリル基、フェ ニルスチリル蒸、ジフェニルスチリル基、チエニル基、 メチルチエニル基、フェニルチエニル基またはフェニル ドチェニル基である論求項2の有機EL素子用化合物。

とナエル盛ぐある南水切2の4個にしますHTCである。 【請求項4】 前記化2において、Ar。およびA r。、の少なくとも一方がフェニル基、ビフェニル基、 ターフェニル薬、スチリル基、フェニルスチリル基、ジ フェニルスチリル基、チエニル基、メテルチエニル基、 フェニルチエニル基またはフェニルビチエニル基である 請求項2のフェニルアントラセン誘導体。

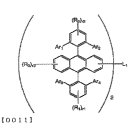
【請求項5】 前記化1において、Ar₁ およびA r₂、Ar₃ およびAr₄ の少なくとも一方がフェニル 蓋、ビフェニル基またはターフェニル基であり、L₁ は 単結合である請求項2の有機EL業子用化合物。 【請求項6】 前記化2において、Ar,およびA

、の少なくとも一方がフェニル基、ビフェニル基ま -フェニル基であり、L₂ は単結合である請求項 2の有機E L 素子用化合物。

【請求項7】 請求項1の有機E L業子用化合物を含有 する少なくとも1層の有機化合物期を有する有機EL素

【請求項8】 前記有機E L業子用化合物を含有する有 機化合物層が発光層である請求項7の有機E L素子。 【請求項9】 さらに、少なくとも1層のホール往入層 と、少なくとも1層のホール輸送層と、少なくとも1層 の電子注入輸送層とを有する請求項8の有機EL素子。

(4) 000-344691 (P2000-Web\$91



[化4]

【0012】 「化1において、Ar₁ ~Ar₄ は、水業 原子、アリール基、複素環アリール基またはアリールエ テニル基を表し、Ar;およびAr; Ar。およびA r。の少なくとも一方はアリール基、複素環アリール基 またはアリールエテニル基である。R およびR は、 各々アルキル基、アリール基、アリールエテニル基、ア ルコキシ基、またはアミノ基を表し、これらは同一でも たいませか物、または)マノ歌を来じ、これらない。 果なるものであってもよい。 r 1および r 2 は、各々 、0または1~3の窓敷を表し、 r 1および r 2 が、各 々、2以上の整敷であるとき、 R 。同士および R 。同士 は各々開一でも異なるものであってもよい、 R 。は、ア ルキル基またはアリール基を表し、73は、各々、0または1~3の整数を表す。r3が、2以上の整数であるとき、R。は各々同一でも異なるものであってもよい。 Li は単結合またはアリーレン基を表し、アリーレン基はアルキレン基。-O-、-S-または-NR-(ここで、Rはアルキル基またはアリール基を表す。)が介在 で、Rはアルギル連載となるプリール連載をよっ、アルドは するものであってもより、化2において、Are、および Are、は、水素原子、アリール基、複素環アリール基ま たはアリールエテニル基を表し、Are、およびAre。の 少なくとも一方はアリール基、複素環アリール基または アリールエテニル基である。R、は、各々アルキル基、 アリール基、アリールエテニル基、アルコキシ基、また はアミノ基を表し、これらは同一でも異なるものであっ てもよい。 r 4は、各々、0または1~3の整数を表 し、 r 4が、各々、2以上の整数であるとき、R4 同士 は各々同一でも異なるものであってもよい。Ro は、ア

ルキル基またはアリール基を表し、r5は、各々、0または1~4の整数を表す。r5が、2以上の整数である とき、R。は各々同一でも異なるものであってもよい。 L。は単結合またはアリーレン蒸を表し、アリーレン基 はアルキレン基、一〇一、一S一または一NR-(ここ で、Rはアルキル基またはアリール基を表す。)が介在 するものであってもよい。し、は単結合またはアリーレ ン基を表し、アリーレン基はアルキレン基、一〇一、一 Sーまたは一NRー(ここで、Rはアルキル基またはア リール基を表す。) が介在するものであってもよい。] (3) 前記化1において、Ar: およびAr: Ar: およびAr: アンエニル基、ピフェ

ニル基、ターフェニル基、スチリル基、フェニルスチリル基、ジフェニルスチリル基、チエニル基、メチルチエ ニル基、フェニルチエニル基またはフェニルビチエニル 基である上記(2)の有機EL素子用化合物。

(4) 前配化2において、Ar。およびAr。、の少なくとも一方がフェニル基、ビフェニル基、ターフェニル基、メチリル基、フェニルスチリル基、ジフェニルス

のフェニルアントフセンの時候。 (5) 前記化1において、Ar, およびAr₂、Ar 。およびAr₂の少なくとも一方がフェニル基、ビフェ ニル基またはターフェニル基であり、L₁は単結合であ る上記(2)の有機EL素子用化合物。

(6) 前記化2において、Ars およびAre 、の少 なくとも一方がフェニル落。ビフェニル基またはターフ xニル基であり、L₂ は単結合である上配(2)の有機 E L素子用化合物。 (7) 上記(1)の有機E L素子用化合物を含有する

少なくとも1層の有機化合物層を有する有機EL素子。 (8) 前配有機EL素子用化合物を含有する有機化合

(8) 新品イ棚と、18デサHに占物でさり、9号Willa 相関が発光増である上記(7) の有機Eし基準 (9) さらに、少なくとも1層のホール往入層と、少 なくとも1層のホール特送層と、少なくとも1層の電子 注入輸送層と专する上記(8) の有機Eし業子。 (10) さらに、少なくとも1層のホール注入層と、

少なくとも1層のホール輸送層と、少なくとも1層の電子輸送層と、少なくとも1層の電子輸送層と、少なくとも1層の電子注入層とを有する上 記(8)の有機EL素子。

(11) 耐記有機EL素子用化合物を含有する有機化 合物層が電子注入輸送層であり、さらに発光層を有する

上記(7)の有機日上業子。 (12) 少なくとも1階の発光層を有し、この発光層 が電子往入輸送性化合物とホール注入輸送性化合物との 混合欄であって、この混合欄が前記有機EL業子用化合 物を含有する上記(7)の有機EL業子。

(13) 前記電子注入輸送性化合物は、前記有機EL 素子用化合物であり、前記ホール注入輸送性化合物は、

アミン、またはスチリルアミン系化合物である上記(1 2)の有機EL索子。

[0013]

【作用】本発明の有機E L 業子は上記式([)、好まし くは上記化3、化4に示される化合物を発光限に用いる ため、10000cd/m²程度、あるいはそれ以上の高 頻度が安定して得られる。また、耐熱性・耐火性が高 く、素子電波密度も1000ml/cm²程度でも安定した 駆動が可能である。 [0014] 特に、上記化合物は、フェニル茶の2位ま

【0014】特に、上配化合物は、フェニル盃の2位または6位(アントラセン環への結合位置に対してオルト位)に、アリール基、複楽調ブリールもしくはアリールエテニル基を導入しているため、エキサイマーやエキサイアレックス等の分子簡相互作用が物どなく、色純度の低下や効率の低下が極めて少ないため、信頼性及び発光効率の高い複振日、素子を得ることができる。

【0015】また、オルト位の電機差が、本発明の化合 物のような電電子共投系として延びていると、キャリア の輸送性を向上させ、郷子の駆動電圧を低下させること ができる。

【0016】上記化合物の蒸着機は安定なアモルファス 状態なので、薄膜の膜物性が良着となりムラがなく均一 な発光が可能である。また、大気下で一年以上安定であ り結晶化を起こさない。

【0017】また、クロロホルム等へ溶解するスピンコート等の選式成膜プロセスにおいても安定なアモルファス状態の薄膜を形成することが可能である。

【0018】また、本発明の有機EL素子は、低配動電 圧で効率よく発光する。

[0019] なお、本発明の有機EL素子の発光極大波 長は、400~700m程度であり、特に400~50 Onsの領域で物率よく発光する。 [0020]

【発明の実施の形態】以下、本発明の具体的構成について詳細に説明する。本発明のフェニルアントラセン詩等 体は式(I)で示されるものである。式(I)について説明すると、A: およびA: は、各々モノ(オルト置鏡フェニル)アントリル基またほど(オルト置鏡フェニル)フェニルアントリル基を表し、これらは同一でも異なるものであってもよい。

なるものであってもよい。
[10021] A、A、「本きれるモノ (オルト置換フェニル) フェニルアントリル基またはジ (オルト置換フェニル) フェニルアントリル基本、フェニル基の2位または6位 (アントラセン環ルの結合位置に対してオルト位) に、アリール基、経療研アリール基もしてはアリールエテニル基を有するものである。また、オルト位以上で置換基を有するものであってもよく、置換基を有する場合の置換基としては、アルキル基、アリール基、アリールエテニル基、アルコキン基、アミノ基等が挙げられ、これんの密換基はさらに置機されていてもよい。こ

[表1]

[0044]

れらの置換差については後述する。

【0022】また、アントラセン環におけるフェニル差の結合位置はアントラセン環の9位、10位であることが終ましい

か好ましい。 【0023】式(I)において、しは単結合または二種 の差を表すが、して表される二種の差としてはアルキレ ン差等が介在してもよいアリーレン差が好ましい。この ようなアリーレン差については後述する。

[0024] 或(I)で示されるフェニルアントラセン 誘導体のなかでも、化3、化4で示されるものが好まし い。化3について説明すると、化3において、かへか は、水素原子、アリール基 機業銀アリール本書または アリールエテニル基を表し、R, およびR, は、各々ア ルキル基、アリール塞、アリールエテニル基、アルコキ シ高またはアミノ基を表し、R。は、アルキル基または アリール差を表す。

【0025】Ar: ~Ar: およびR: ~R: で表されるアリール基としては、炭素製ん~20のものが好ましく、さらにはフェニル基、トリル基等の置換基を有するものであってもよい。具体的には、フェニル基、(o −, m−, p−)トリル基、ピンニル基、プンニルアントリル基、ピフェニル基、フェニルアントリル基、トリルアントリル基等が挙げたれる。

「0025 A F1、~ A F2 で表される複素環アリール 造としては、フリル基、ベンアフリル基、チェエル基、 ベングチェエル基、ビロリ基、トアリルドロリル基、 インドリル基、ビリジル基、ドアリルドロリル基、 インドリル基、ビリジル基、ビビリジル基、キノリル 選、キノキサリル基、オキサゲール基、ベンゲチ アゾール基、オキサジアゲール基、ベンゲー アゾール番、キアジアゲール基、インゲール基等が好 まして、さらには、炭素酸々2以下のアリール番、炭素 数12以下のアルキル基、アルコキシ基、アリロキシ 基、アミノ薬、シアノ基、二トロ基等の置線基を有する ものであってもよい。具体的には、具体的には、フェニ ル基、(0-, m-, p-) ビフェニル基、ブチル 高、メトル基、エチル基、エケル基、ブテル 高、メトル基、エケル基、ブテル 高、メトセン基、エトキシ基、フェノキシ基、(0-, m-, p-) トリル基等が挙げるれる。

 $[0028]R_1 \sim R_3$ で表されるアルキル基としては、直鎖状でも分岐を有するものであってもよく、炭素

数1~10、さらには1~4の蓄焼もしくは無薄焼のア ルキル基が対ましい。時に、炭素数1~4つ無震焼のア ルキル基が対ましく、気体的にはメチル基、 (n - , i -) プロビル差、(n - , i - , s - , t -) ブチル基等が挙げられる。 (10029] R₁ およびR₂ で表されるアルコキシ基と

【0029】R、および吊、で表されるアルコキシ薬としては、アルキル基部分の乗跡が1~60のが好ましく、具体的にはメトキシ基、エトキシ基等が挙げられる。アルコキシ基は、さらに面積されていてもよい。
「00301 R、およびR、で表されるアとメ基は、無置接でも置機基を有するものであってもよいが、置機基を有することが好ましく、この場合の置機基としてはアルキル塞(メチル基、エチル基、等)、アリール基(フェニル基等)などが挙げられる。具体的にはジエチルアミノ薬、ジィニートリル)アミノ蒸等が挙げられる。

すかずりない。 (10031) 化3において、r1およびr2は、各々、 0または1~3の整数を表し、特に、0~2であること が耐ましい。r1およびr2が、各々、1~3の整数、 特に1または2であるとき、R1、およびR1は、各々、 メチル基、フェニル基であることが祈ましい。

ステル書、ノエール書くのかしてが有るしい。 [0032] 化乳において、 ア対、各々、0または1 ~3の整数を表し、特に、0~2であることが好ましい。 r 3が、各々、1~3の整数、特に1または2であるとき、R。は、各々、メチル書、フェニル選であることが好ましい。

[0033] 化3 において、 $R_1 \sim R_3$ は同一でも異なるものであってもよく、 R_1 、 $R_1 \geq R_3$ とが各々複数存在するとき、 R_1 同士、 R_2 同士、 R_3 同士は各々同一でも異なるものであってもよい。

【0034】化3において、L、は単結合またはアリーレン基を表す。L、で表されるアリーレン基としては、 無理徴であることが好ました。具体的にはフェニレン基、プフェコレン基、アントリレン基等の適常のアリーレン活の他、2個ないしそれ以上のアリーレン等的値、登結したものが挙げられる。L、としては、単結合、トーフェニレン基、4、4、一ピフェニレン基等が解まし

【0035】また、L、で楽されるアリーレン基は、2個ないしそれ以上のアリーレン基がアルキレン塞、一つ、一多一表は12日、NR・サルギルで作品して維持するものであってもよい。ここで、Rはアルキル基またはアリール基を表す。アルキル基としてはメテル基、エチル基等が呼がれ、アリール基としては、エエル基等が増がられ、る。なかでも、アリール基が解ましく、上配のフェニル基のほか、A、、A、であってもよく、さらにはフェニル基にA、まだはA、が電域したものであってもよい。【0036】また、アルキレン基としてはメチレン基、エチレン基等が解ましい。このようなアリーレン基の員体網を1万に元せ

【0037】 【化5】

[0038]次に、化4について説明すると、化4において、R。 は化3におけるR。またはR。と、またR。 は化3におけるR。またはR。と、またR。は化3における - 1または - 2と、さらにL。は化3における - 1とそれぞれ阅義であり、新ましいものも開業である。

であり、終ましいものも開催である。 【0039】また、化4において、r5は、各々、0ま では11~4の整数を表し、特に、0~2であることが好ましい、r5が、各々、1~3の整数、特に1または2 であるとき、R。は、各々、メチル基、フェニル基であ ることが招ましい。

【0040】化4において、R₄ とR₅ とは同一でも異なるものであってもよく、R₄ とR₅ が各々複数存在するとき、R₄ 同士、R₅ 同士は、各々同一でも異なるものであってもよい。

のであってもよい。
[0041] 化3、化4で表される化合物を以下に例示
するが、素準期にれるに限定されるものではない。な
お、表中の略号のうちN(Toly)。は、N(トリ
ル)。を表す。
[0042]

(7) 000-344691 (P2000-791

[0043]

[表21 P₁₅ n_{23} R₂₄ P25 --- H -—₽h -H ---14 --н market ---14 ----14 --- Ph --14 1.7 ------14 -OP --14 ---[4] -OMe **--**H -----OMe --{~}-MO -H **-√>**-Me 1-10 --H ---14 1-11 ---Ph -H-----H -p-8ph -p-Boh -m-Boh 1-13 -Рп -н -Рп -н -н -о-Воh --H ---H 1-15 --Ph ---14 -H -MTolylo -H -H -MTolylo -H -H ~-} -Ph -H -Ph -H -H -Ф-еф -H -H -0-10 -H -H -H -гл -н -гл -н -и -гд-о -н -н -гд-о -н -н -н

[表3]

!(8) 000-344691 (P2000-(c91

No.	Ar ₃	Ar ₂	Ar ₃	Ar ₄	R ₁₃	A ₁₄	R ₁₅	P _{Z5}	R ₂₄	Pigg.	R ₃₂₋₃₇	R ₄₂₋₄₇
1-18	-Ph	⊶Ph	Ph	Ph		-н	-н	-н	н	- H	-н	н
1-19	-Ph	—Ph	Ph	Ph	-Ph	- H	-11	Ph	-н	-н	-н	—H
1-20	Ph	Ph	Ph	—Ph	-н	Ph	H	-11	—Ph	-н		H
1-21	—Ph	—Ph	Ph	-Ph	-н	—H	-Ph	-н	14	—Ph	-н	н
1-22	Ph	Ph	ph	-Ph	Mo	-H	H	1/0	 H		t-f	Н
1-23	Ph	-Ph	Ph	-Ph	-11	Me	н	-н	Ma	-н	-н	- H
1-24	Ph	-Ph	-Ph	Ph	H	-4	Me	-н	H	N	o —H	H
1-25	Ph	-Ph	-Ph	Ph		-OPh	-н	-H	-OPh	~H	H	H
1-26	—Ph	—Ph	Ph	Ph		Olfs	H	н	QMe	-н	н	-н
1-27	Ph	-Ph	Ph	Ph		√ D-Me	-н -	√	is —H	н	 H	
1-28	Ph	-Ph	Ph	-Ph		—р-8ph	-11	-11	p-Bph	-н	-н	н
1-29	Ph	Ph	-Ph	Ph		—m-Bph		}4	-m-8ph	-н	н	—н
1-30	-Ph	Ph	—Ph	-Ph		-o-Bph	j-	- H	—o-Врп	-н	-н	-н
1-31	-Ph	—Ph	-Ph	-Ph	-H	-NPhg			-MPh ₂	-н	₩H	H
1-32	-Ph	Ph	Ph	-₽h	-H	-N(Toly)≥		-н	-N(Toly)2	-н	-н	-н
1-33	Ph	—Ph	Ph	Ph	-H -	D~0		-+	-0~0	~H	-14	- H
1-34	Ph	Ph	-Pn	Ph	-н	~ ∂~0	 H	-н	- _© 2-0	-н	}-	****

[0045] [表4]

	No.	Ar ₄	Ar ₂	Ar ₃	Ara	R ₁₃	R ₁₄	R ₁₅	R ₂₃	P ₂₄	R ₂₅	F32-37	P42-47
	1-35	p-Bph	- H	—p-Bph	-н	-H	Н	-11	-H	H	H	-H	⊬
	1-38	p-8ph	14	—p-8ph		Ph	14	-14	-Ph	- H	H	→ }i	-н
	1-37	—p-8ph	н	— p-8ph	-н	-H	-Ph		-11	—Ph	14	- H	14
	1-38	—р-Врһ	-н	—p-8ph	H	-н	-н	P11	-н	-н	Ph	-H	-н
	1-39	—m-Bph	Н	-m-8ph	-H		H	H	- H	—H		-H	1-1
	1-40	-m-Bph	-H	-m-Bph	-11	-Ph	н	н	-Ph	-н	 ⊢	-14	}1
	1-41	m-Bph	-н	-m-8ph		-н	-Ph	H		Ph	-н	11	~H
	1-42	na-Bph	-H	-m-Sph	н	~~ H	-н	—Ph	-н	14	Ph	H	14
	1-43	o-8ph	н	-o-Bph	H	-H	н	-11	—H	-4		H	Н
	1-44	a-Bph	-н	o-Bph	-н	Ph		H	Ph	-н	-н	н	H
	1-45	o-Bph	-н	-o-Bph	н	-н	Ph	-н	-н	—Ph		-H	-н
	1-46	o-Bph	—н	-o-Bph	-н	—н	14	Ph	-н	14	-₽h	-н	Н
	3-47	—р-Врһ	-н	р-Врһ	-н	-н	—o-Bph	-н	н	o-8ph	-н	-14	-н
	1-46	p-Boh	H	—p-8ph	 H	H	-NPN2	-н	-H	-NPho	-11	14	н
	1-49	-p-Bph	Н	—p-8ph	H	-H	-N(Toly);	H	-н	-N(Taly) ₂ —H	14	-11
	1-50	p-Bph	- H	p-Bph	-H	-H	0-6	> -н	-н	0-6) —H	H	
	1-61	p-Bph	-н	—p-Bph	14	-н	~© ₂ ~€	≱н	—н	~ ~) —н)-1
[004	61						_	【表:	51				
	- *		P ₃₂	Pas Pas	P43			-Bph	$\dot{\sim}$	/***\			
		R ₂₃ A	15K	3 E	Ar.	, R13		-0901					
	F		~~	_ ~	\searrow	/== (ı•Bph ~	~		o-E	loh d	
)===(Fl ₂₅ A	r Z	\ \	S AF	}{			4	_		, mark	911"
			P ₃₇	R36 R47	R _{as}				(_)			}
£004	71							(表	61				

[0047]

(11))00-344691 (P2000-WchAV91

	No.	Ar ₁	Ar ₂	Ara	At ₄	Ata	R14	R ₁₅	Fl23	Pl ₂₄	R ₂₆	P ₃₂₋₃₇	Reg-47
	1-69	р-Тр	— р-Тр	—р-Тр	р-тр	-н	-11	-H	-н	-н	H	-н	 H
	1-70	р-Тр	H	-p-Tp	-н	- H	-н	H	⊬	14		-H	 ⊬
	1-71	р-Тр	H	-p-Tp	-H	14	Ph	-н		—Ph	H		-H
	1-72	р-Тр	94	— р-Тр	-H	H	-H	-Ph		-H	-Ph	14	
	1-73	р-Тр	-14	-р-Тр	 H	—Ph	H	—H	-Ph	H	H	- H	 H
	1-74	-p-Tp	-CH _S	р-тр	-сн ₃	-14		H			} i		-н
	1-75	-m-Tp	- ₅n-Tp	- m-Тр	—p-тр		 H	14	-н	-H	н	-н	-H
	1-76	- m-Тр	 H	-m-Tp	H	Н	~H	н	-н	~H		14	H
	1-77	o-Tp	-e-Tp	о-Тр	о-Тр	 H	- ⊢	-н	-н	H		Н	- н
	1-78	-о-Тр	-H	 о-Тр	н			-11	-н	-н	Н	—н	
	1-79	-p,o-T	р —Н	p,c-T	р —н	—H	-н	 H	-H	-н	н	—н	-H
	1-80	o,p-T	р —н	o,p-17	р —н	}-t	 ⊢	H			-H	—н	
	1-81	p,rs-7	ъ-н	p,m-1	р —н	-н	-н	-н	∺	-H	-11	H	H
	1-82	-m,p-T	р —Н	-m,p-T	р —н	-н	н	~н	-н	-H	14	-H	H
	1-83	m,a-T	р н	-m,o-T	р н	-н	-н	#	H	-н		-H	
	1-84	o,m-1	р —н	o,m-7	р н	-н	-H	-н [00	-H	-н	14	н	14
【89】	a ı							[表1					
		Fl32	R ₃₃ F ₄₂	R ₆₃									
P	R ₂₅	Ars Ars		$\vdash \Box$	R ₁₃ }—R ₁₄ R ₁₆								

	No.	. Arı	Ar ₂	Ar _a	Ata	A ₁₃	B ₁₄	P15	R ₂₃	R ₂₄	Res Ross-sr R42-47
-											
				—р-Врһ		H	}4	-11			-H -H -H
	1-53	p-Bph	—p-8ph	p-Bph	—p-Bpl⊤	Pf1	H	H	−Ph		
	1-54	—p-Bph	—p-Bph	p-6ph	p-Bph		Ph	-11	-H	-Ph	-H -H -H
	1-55	p-Bph	—p-8ph	—р-Брһ	—р-Врп	-H	-н	-Ph	-H		-Ph -H -H
	1-56	-m-8ph	~п⊩ Врп	—m-8ph	-m-Bph	H	14	 H	~H		-H -H -H
	1-57	-m-Bph	-m-Bph	-m-Bph	-m-Bph	Ph		—н	Ph	11	H H H
	1-58	-m-Sph	-m-8ph	-m-Bph	-m-Bph	-14	-Ph	 ∺	~ ₩	Ph	-H -H -H
	1-58	-m-Sph	-m-Bph	-m-Bph	-т-Вра	-H	H	-Ph		-14	—Ph —H —H
	1-60	—e-8ph	-o-Bph	-o-Bph	a-Bph	-н	}-(H	11		-H -H-H
	1-61	o-Bph	-o-Bph	-o-Bph	o-Bph	Ph	-н		-Ph	14	-н -н-н
	1-62	o-8ph	-o-Bph	-o-Bph	-o-Bph	-н	ph	н	-н	Ph	-н -н -н
	1-63	- o-Bph	-o-Bph	o-l8ph	o-Bph	-11	-H	-Ph	-H	H	-Phнн
	1-64	p-81ph	—p-Sph	p-Sph	p-Bph	-н	o-Sph		-H	- o-Bph	-н -н-н
	1-85	p-8ph	-p-Bph	p-8ph	p-8ph		-NPh2	14	j-l	-NPh2	-н -н-н
	1-86	p-Bph	p-8ph	p-&ph	p-Bph	-H-	N(Toly);		-н	N(Toly) ₂ -H -H -H
	1-67	p-Bph	—p-Bph	—p-Врh	p-8ph	-4-	0~0		-н`	O-4	3 -н -н -н
	1-68	—p-Bph	p-Bph	-p-8ph	p-Bipin	H	ලැං	-H	-H	ON.	Э _{-н -н -н}
1004	2.1						[表	71		429	
1004	3 8		Paz Pas	P42 P43		p-1;					→
		Rea Ara		⊘ Ar	,A13	~	>-	\prec		o-TF	`=
	Res	\sim	\bigcirc $-$	$\bigcirc \dashv$		-		, v.			
		Figs As,	\bigcirc	⊘ A∮	R ₁₅		(*				
			R ₃₇ R ₃₆	Ray Ras		p.o-	Tp=	nd pun		-c,p-	тр =
		Ta						£	ř		\bigcirc
		-TP ={	\supset								\prec
						$\langle \overline{} \rangle$					To-
		.o-Tp =	~~	-m n	-Тр = [~	p,m-	8e ==		- Augus	\rightarrow
	_			17149		g.	_{_	<u> </u>		6	$\neg \prec $
		~	<u> </u>	-	$\overline{\bigcirc}$		6	.g `	٧,	J.	_9 V_9
		<	>						<_	.)	
[004	9]						【表	81			

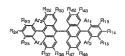
(12)100-344691 (P2000-00編坊

	-85 -	Ph				R ₁₃	P14		R ₂₃			Plaz-37	P42-47
1-		,	-H	Ph	-н	-н		-н	-н		-H	R ₃₂ =Ph	R ₄₈ =Ph
	-86 -	-Ph	-H	Ph	-н		H	—н	H	н		R ₃₂ =Ph R ₃₇ =Ph	R ₄₉ =Ph R ₄₆ =Ph
1-	-87 -	Ph	H	—Ph	—н	H	14	-н	-н	- H	+1	R ₈₂ =Ph R ₃₆ =Ph	R ₄₃ =Ph R ₄₇ =Ph
1-	-88	Ph	Ph	—Ph	-Ph	- ₩	-н	-H	-#	-H	#	R ₃₂ =Ph	R ₄₃ =Ph
1-	-89 -	-Ph	Ph	Ph	Ph	Н	-н	14	- ∺	-н	-н	R ₃₂ =Ph R ₃₇ =Ph	R ₄₈ =Ph R ₄₆ =Ph
1-	-90 -	Ph	—₽h	Pn	Ph	H	- H	-H	14		-н	R ₃₂ =Ph R ₅₆₌ Ph	R ₄₃ =Ph R ₄₇ =Ph
1-	-91 ·	Ph	#	Ph	-4	~ ⊬	H	-H	H	-н	 H	R ₃₂ =Me	R ₄₃ =Me
1-	-92	-Ph	-H	-Ph	H	-н	-н	-14	-н		-11	R ₃₂ -Me R ₃₇ -Me	R ₄₃ =Me R ₄₆ =Me
1-	-93 -	-Ph	-н	-Ph	-н	14	н	- H	14	-H	-H	R ₃₂ =Me R ₃₆ =Me	R ₄₃ =Me R ₄₇ =Me
1-	-94 -	Ph	Ph	Ph	Ph	Н	н	- ⊬	н	 H	-н	R ₃₂ -Me	R ₄₅ =Me
1	-95	Ph	—Ph	-Ph	—Ph	-н		н	—н	- ⊬	Н	R ₃₂ =Me R ₃₇ =Me	R ₄₅ =Me R ₄₆ =Me
1-	-96	Ph	Ph	Ph	—P\$1	- H	H	-н	14	—н	~ H	R ₃₉ =Me R ₃₉ =Me	R ₄₃ =Me R ₄₇ =Me
[0052]	R _{ga}	R ₂₃ As		130 R42	Ar ₁ Ar ₂ R ₄₆	R ₁₅		, - , -	111	>	D\$	1	>

	No.	Ar ₁	Ar ₂	Ar ₃	Ar ₄	R ₁₃	R ₁₄	R ₁₅	Pl ₂₃	Pi ₂₄	R _{\$25}	Pi33-57	R42-47
	1-97	SR	~H	-St	-14			}4	~~}1	~-H	H	H	
	1-98	-st	-11	St	-н	-Ph	н	}1	-Ph	-н			 H
	1-99	-8	~H	St	Н	н	-Ph	14	-H	Ph	-Ph	H	H
	1-100	St	H	-sı	-н	H	-#	-Ph		—H	-н	M	-н
	1-101	St	\$1	81	St	-11	14	-H	-11		14	-н	H
	1-102	-St	-St	-91	St	Ph	Н	н	Ph	-н	H	H	
	1-103	-St	St	-SI	St	-н	Ph	 ⊬	-н	Ph	-н	н	**** 4
	1-104	-St	-91	St	-9t	н	-н	Ph	-11	-н	Ph	H	~H
	1-105	-sı	>1	Bt	-11	-н	\$1	-н	—н	H	-St	-н	-н
	1-106	St	—St	St	Bt	H	61	−н	-н	St	H	-н	-н
	1-107	-PS	- ∺	-PS	₩	H	- H			-11	-н	н	-H
	1-108	-PS	P8	P9	-88	-H	-H	-н	-н	-H	-н	-н	H
	1-109	PS	-H	pg	H	14	Ph		H	—Ptı	-14	н	н
	1-110	-DS	H	-06	14	H	-H		-H		~H	-н	H
	1-111	-DS	-08	-DG	~D\$	 H	H	H	~H	1	-н	-H	H
	1-112	-ps	-11	05	-41	-11	Ph		H	Ph	-14	}	H
[0054 【表13】	1							【OC 【表 I	551 41				
)(R ₃₃ R ₄										
	Res A	15° 7	~ «	Arı	R13								

P₂₅₆ P₂₅ 2 Ŧ Ŧ

[0056] [表15]



(65))00-344691 (P2000-)91

[0057]						【表1	61		
	Hasar Reser	Ŧ	Ŧ	Ť	Ŧ	Ŧ.	Ŧ	Ŧ	Ŧ
	H38-37	Ŧ	x I	Ŧ	Ŧ	Ŧ	Ţ	Ŧ	7
	ž	Ŧ	Ŧ	Ŧ	=	Ŧ	Ŧ	Ŧ	Ŧ
	Ę.	Ŧ	Ť	Ŧ	Ŧ	Ŧ	Ŧ	f	Ŧ
	e E	Ŧ	Ŧ	Ŧ	Ŧ	ř	Ŧ	=	Ŧ
	er S	Ŧ	Ī	Ŧ	Ŧ	Ť	Ť	Ŧ	Ŧ
	ď.	Ŧ	Ŧ	Ŧ	Ŧ	Ŧ	Ŧ	f	Ť
	R ₁₃	Ŧ	Ŧ	Ŧ	H	Ŧ	¥	Ŧ	Ŧ
	Ara	Ť	Æ	°CA	Hole d	udg-d	X.	Ŧ	\$
	Årg	40 CS	\$100 P	\$	\$ 5°	\$	\$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$	S. S	\$ \$ \$
	Arre	¥	f	CH ₃	- p-Bph	- p-Bph	Ŧ	Ŧ	\$
	Ar ₃	4	S S	La Schis	\$	\$	*	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	\$
	SA.	1-121	1-122	2	5.5	1-125	128	1.127	1-128

(06))00-344691 (P2000- 91

【0059】 【表18】

	Ros Ars Ars Ros												
R44-		A/6 Flag	R ₃₄										
No.	Rer i	Pos As ₂	Arg	Ar ₄	Ars	Are	Ar ₇	Ars					
2-1	Ph	-н	—Fh		Ph	—н	Pn	11					
2-2	—Ph	Ph	Ph	-Ph	—Ph	Ph	Ph	—Ph					
2-3	pn	-н	-Ph	-14	Ph	-н	Ph	 H					
2-4	-Ph	-Ph	Ph	Ph	Ph	Ph	-Ph	Ph					
2-5	Ph	-н	-Ph		P/1	—н	Ph						
2-6	-Ph	-H	Ph	 H	-Ph	-н	Ph						
2-7	Ph	H	Ph	-н	Ph	-н	Ph						
2-8	-Ph	-CH ₃	Ph	-cH ₃	Ph	-CHa	Ph	-CH3					
2-9	-Ph	14	—Ph	-11	Ph	-н	-Ph	 H					
2-10	Ph	-H	Ph		Ph	→ H	-Ph	-H					
2-11	-p-8ph	н	p-8ph		p-Bph		—p-Bph	-H					
2-12	—p-8ph	p-8ph	—p-Врh	p-8ph	— р-Врп	-p-Sph	—p-8ph	~p-Bph					
2-13	—p-Bph	14	p-Bph	H	p-8ph	-н	p-8pn	H					
2-14	—р-Врh	—p-Bpn	p-Bph	-p-Bph	p-Bph	p-8ph	—p-Врh	—p-8ph					
2-15	—p-Врh	-11	p-Bph	H	-p-Bph	H	p-8ph	-н					
2-16	p-Bph	14	—p-Bph	-н	p-8ph	н	—p-8ph	H					
2-17	-m-8ph	14	-m-8ph	H	-m-Bph		-m-Bph	}H					
2-18	-m-Sph	-m-Bph	-m-Bph	-m-Bph	m-Oph	-m-Bph	-m-Bph	-m-Bph					
2-19	o-Boh		o-Bph	14	-o-Bph	-H	—e-8ph	Н					
2-20	-o-Bph	o-Bph	o-Bph	-c-Soh	-c-Sph	o-Bph	— о-Врһ	- e-Boh					
601	,					74		— _{[m} .					

[0060] [表19]

[0058] 【表17】

【0061】 【表20】

[0062]

No.	H ₁₃	R ₂₄	R ₁₅	R ₂₃	R ₂₄	R ₂₅	R ₃₃	R ₃₄	A36	R43	R44	Pl.45	A ₅₆₋₅₇	Res-67
2-1	-н	H	H	-н	H	-н	-н	H	н	14	-H	-н		14
2-2		H	-H	~H	H	-H	-14	-н	н	-H	-н	н	H	
2-3		Ph	 H	-14	-Ph	 H	-н	-pn	-н	-14	ph	-н	-H	14
2-4	-н	-Ph	H	~H	-Ph		-11	Ph	-14	11	Ph	—H	~H	H
2-5		#	-Ph	-11	-#	Ph	-н		Ph	-14	~ ⊬	-Ph	 H	14
2-6	Ph	—н	- H	Ph	- H	-H	-Ph	-н	—H	-Ph		-н	-н	H
2-7	-14	-CH ₃	-H	}4	-CH3	-н	-н	-сн _э	-н	-н	-сн _з	 H		14
2-8	-H	-H		-11	-H		-4	14	-н	-H			 ₩	-H
2-9	 ₩		H	11	-н	}-	-н	14	H	- H	 H	-H	R _{S6} ePh	R ₆₆ =Ph
2-10	-11	#	 H	-H	14	-H	H	H	-н	н	14	H	R _{oo≖} Ph R ₅₇₌ Ph	
2-11		H	⊩	-H	14	H	∺	-H	-H	-H		~H	—н	H
2-12	~~}	~H	94	14	H	-н	H	~ H	-H	 H	—н	-н	-H	H
2-13		-Ph		-н	—Ph	-н	-н	—Ph	H	14	—Ph	- H	H	- H
2-14	H	-Ph	- H	-H	-Ph	-н	н	-Ph	-14	-H	-Ph	-4	-H	~-H
2-15		→ H	-Ph	 H	 H	Ph	-н	-14	Ph	-H	-H	-Ph	}-	
2-16	-Ph	н	—н	Ph	-н	-н	-Ph	-н	-11	Ph	H	-11		-н
2-17		-H		 H	14	-14	-44	H	-н	→ H	₩	Н		-H
2-18		H	- ⊢	-H	H	-4	-H	-н	-н	11	-н		H	14
2-19	⊬	-H	 H	-н	H	14	H	-н	-H	14	H	-н	++	H
2~20		H	 H	H	-H	H		-н	—H	H	-н	Н	14	н

[表21]

【0064】 【表23】 [0065] [表24]

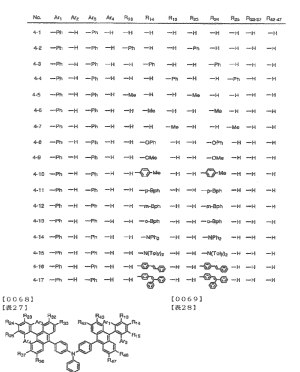
(也9))00-344691 (P2000-節境

2 P. ž e S 200 F. 23 P₁₅ T T T T T T T T T e. Ë Ā Arg Ars ş Ar3 M2 F

【0063】 【表22】

(20))00-344691 (P2000-興(-91

_	No.	Ar ₁	At ₂	Ara	Ar ₄	R ₁₃	A ₁₄	R ₁₅	R ₂₃	R ₂₄	R ₂₅	P ₃₂₋₃₇	R ₄₂₋₄₇
	3-1	-Ph	H	—Ph	-н	+1	-н	 H	 H	н	-1	—H	—н
	3-2	-Ph	-H	-Ph	Н	-Ph			Ph	-н	1-1	-н	-14
	3-3	-Ph	- H	-Ph	-H	-н	-Ph	-н		Ph	н		14
	3-4	Ph	} 1	—Ph	- H	-H	 H	Ph	-н	—н	—Pn		-H
	3-5	Ph	 H	Ph	Н	Ne	 H	-н	-Mc	-H	-H	-н	-н
	3-6	Ph	-н	-Ph	-н	-н	Ms	H		Me	-H		
	3-7	Ph	н	Ph	H	H	н	Me			Ne	H	14
	3-8	-Ph	-н	Ph		н	-OPh	 H	-14	-OPh		-н	-н
	3-9	-Ph	-н	-Ph	m þj	-H	-ONe	- ₩	}1	-OMe	н	 H	—н
	3-10	Ph	-н	Ph	н	-н-	-Ch-Mo	-н -	⊘ ~	As —H		- ⊭	H
	3-11	-Ph	-H	Ph	H	H	—p-Bph	-н	М	—р-Врп)-	-н	-н
	3-12	Ph	Н	—Pn	-н	-н	-m-Bph		н	-m-Bph	14	Н	н
	3-13	—Ph	-+	Ph	-н	-∺	-o-Bph		—н	-o-Bph	(-)	 H	—н
	3-14	—Ph	-н	Ph	-н	-11	-NPh ₂			-NPh ₂		—H	H
	3-15	Ph	Н	Ph	-н	-14	N(Toly);	.—H	-н	-N(Toly)	2H		14
	3-16	-Ph		—Ph						-0-4			~H
	3-17	—Ph	-н	Ph	•••H	}-i	-@ _{}-@}	Э —н	Н	-B)-6	} ∺		H
[0066	1							[00	67	1			
[表25]	Rag F	lan		Res	. Flas			[表:	26]				
Res Ar	Ö			Ċ	Arı	_/R ₁₃							
Por S	$\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ $		-	\rightarrow	\lang≶	≪	14						
Fi ₂₅ Ar	^}(R ₅₇ , F	136		Ray	Aí ₂ Ras	`A15							



(約3))00-344691 (P2000-編()動地

R₁₅ R₂₃ R₂₄ R₂₅ R₃₂₋₃₇ R₄₂₋₄₇ ---14 6-5 -p-Bph ---H R-14 meld Dis ------N(Toly)2 -N/Tolvi-**-@~**-₩ -@-4@ -H -H --34 --Ph ---H ---}+ - G-G

Ara Rea R14

【0072】本発明のフェニルアントラセン誘導体であ る有機EL業子用化合物(以下、「本発明の化合物」と もいう。)は、(1)ハロゲン化アリールアントラセン 化合物を、Ni(cod)。 [cod:1,5-シクロ オクタジエン] でカップリング、もしくはジハロゲン化 アリールをグリニャール化しNICI, (dppe) [dppe:ジフェニルフォスフィノエタン]、NiC 1₂ (dppp) [dppp:ジフェニルフォスフィノ プロパン)、などのNi錯体などを用いてクロスカップ リングする方法、(2)ポロン酸アリールとハロゲン化 アリールアントラセン化合物を、Pd錯体等を用いてク アリール/ントフセイにお物で、「、wmm・マー・ハ・・ン ロスカアリングする方法、(3)アントラキノン、、ン ゾキノン、フェニルアンスロンもしくはピアントロンと グリニャール化したアリールもしくはリチオ化したアリ ールとの反応および選元によりクロスカップリングする 方法 郷に上り得られる

【0073】このようにして得られた化合物は、元素分

析、質量分析、赤外吸収スペクトル、1Hまたは13C核 磁気共鳴吸収(NMR)スペクトルなどによって固定す ることができる。

【0074】本衛明のフェニルアントラセン誘導体は 100~2000程度、さらには400~1000程度 の分子量をもち、200~500℃の高離点を有し、8 0~250℃、さらには100~250℃、よりさらに は130~250℃、特に150~250℃のガラス転 移温度 (Tg)を示す。従って、通常の真空蒸着等により適明で窓温以上でも安定なアモルファス状態の平滑で 身好な間を形成し、しかもその良好な謎の状態が長期間 に渡って維持される

【0075】本発明の有機EL素子(以下、「EL業 子」ともいう。)は、少なくとも1層の有機化合物層を 少なくとも1層の有機化合物層が本発明の化合物 を含有する。本発明の有機EL素子の構成例を図1に示 す。同図に示される有機EL素子は、基板1上に、陽極

θέα. R₁₃ R14 R₁₅ R₂₃ R_{24} R₂₈ R₃₂₋₃₇ R₄₂₋₄₇ ---H ~~} -N(Toly)₂ -0~0 -н -н -Ф-чо -н -н -н 5-16 ~@_~@ -11 -11 -03-0 [0070] [0071]

(24))00-344691 (P2000-,総対

2、ホール注入輸送欄3、発光層4、電子注入輸送欄

5、路極6を順次有する。 【0076】発光層は、ホールおよび電子の注入機能 それらの輸送機能、ホールと電子の再結合により励起子 を生成させる機能を有する。ホール注入輸送層は、陽極 からのホールの注入を容易にする機能 ホールを輸送す る機能および電子の輸送を妨げる機能を有し、電子注入 輸送層は、陰極からの電子の注入を容易にする機能、電 子を輸送する機能およびホールの輸送を妨げる機能を有 するものであり、これらの層は、発光層へ注入されるホ ールや電子を増大・閉じ込めさせ、再結合領域を最適化 させ、発光効率を改善する。電子注入輸送層およびホ ル注入輸送層は、発光層に用いる化合物の電子注入、電 子絵送、ホール注入、ホール輸送の各機能の高さを考慮 し、必要に応じて設けられる。例えば、発光層に用いる 化会物のホール注入輸送機能または電子注入輸送機能が 高い場合には、ホール注入輸送層または電子注入輸送層 を設けずに、発光層がホール注入輸送層または電子注入 i送層を兼ねる構成とすることができる。また、場合に よってはホール注入輸送層および電子注入輸送層のいす れも設けなくてよい。また、ホール注入輸送層および電 子注入輸送層は、それぞれにおいて、注入機能をもつ層 と輸送機能をもつ層とを別欄に設けてもよい。

【0077】本発明の化合物は、比較的ニュートラル 化合物なので発光層に用いることが好ましいが、ホール 注入輸送層や電子注入輸送層にも適用可能である

[0078]また、組み合わせる発光層や電子注入輸送 層やホール注入輸送層のキャリア移動度やキャリア密度 (イオン化ポテンシャル・電子機和力により決まる)を 考慮しながら、膜厚をコントロールすることで、再結合 領域・発光領域を自由に設計することが可能であり、発 光色の設計や、両電極の干渉効果による発光輝度・発光 スペクトルの新御や、発光の空間分布の制御を可能にで

【0079】本発明の化合物を発光層に用いる場合につ いて説明する。発光層には本発明の化合物のほか、他の 労労等物質を用いてもよく、他の電光性物質としては、 例えば、特勝昭63-264692号公報に開示されて いるような化合物、例えば、キナクリドン、スチリル系 色素、ルブレン等の芳香族炭化水素、ジフェニルイソベ ンゾフラン等または3級アミン等の化合物から選択され る少なくとも1種が挙げられる。このような蛍光性物質 の含有量は、本発明の化合物の10モル%以下とするこ とが好ましい。このような化合物を適宜選択して添加す ることにより、発光光を長波長側にシフトすることがで

【〇〇8〇】本発明の化合物を発光層に用いる場合、か ル注入輸送層および電子注入輸送層には、道常の有機 EL業子に用いられている各種有機化合物、例えば、特 開昭63-295695号公報、特勝平2-19169

4号公報、特開平3-792号公報等に記載されている 各種有機化合物を用いることができる。 何えば、ホール 注入輸送額には、芳香族三級アミン、ヒドラゾン誘導 体、カルバゾール調導体、トリアゾール誘導体、イミタ ル誘導体等を用いることができ、また、電子注入輸 **※層には、アルミキノリノールなどの有機金属結体誘導** 体、オキサジアゾール誘導体、ピリジン誘導体、ピリミ ジン誘導体、キノリン誘導体、キノキサリン誘導体、ジ フェニルキノン誘導体、ベリレン誘導体、フルオレン誘 準体等を用いることができる。

【0081】ホール注入輸送層をホール注入層とホール 輸送層とに分けて設層する場合は、ホール注入輸送層用 の化合物のなかから好ましい組合せを選択して用いるこ とができる。このとき、陽極(ITO等)側からイオン 化ボテンシャルの小さい化合物の層の順に積層すること が好ましい。また陽極表面には薄厚件の良好な化合物を 用いることが好ましい。このような積層順については、 ホール注入輸送層を2層以上設けるときも同様である。 このような積層期とすることによって、駆動電圧が低下 し、電流リークの発生やゲークスボットの発生・成長を 防ぐことができる。また、素子化する場合、蒸着を用い ているので1~10m程度の薄い膜も、均一かつビンホ ールフリーとすることができるため、ホール注入層にイ オン化ポテンシャルが小さく、可視部に吸収をも な化合物を用いても、発光色の色濃変化や再吸収による な化石物との、、、、、、 効率の低下を防ぐことができる

【0082】電子注入輸送層を電子注入層と電子輸送層 とに分けて設層する場合は、電子注入輸送層用の化合物 のなかから好ましい組合せを選択して用いることができ る。このとき、陰極側から電子観和力の値の大きい化合 物の層の順に積層することが軽ましい。このような積層 順については電子注入輸送欄を2層以上設けるときも同 細である

【0083】なお、本発明では、発光層を電子注入輸送 性化合物とホール注入輸送性化合物との混合層とするこ とも好ましい。そして、このような混合層に本発明の化 合物を含有させる。本発明の化合物は、通常、栄光性物 質として含有されるため、より具体的には、本発明の化 合物が電子注入輸送性化合物であるとき、他のホール注 入輸送性化合物をさらに添加することが好ましく、本発 明の化合物がホール注入輸送性化合物であるときは、他 の電子注入輸送性化合物をさらに添加することが好まし この場合、特に好ましい組み合わせとしては、電子 注入輸送性の化合物に本発明の化合物を用い、ホール注 入輸送性の化合物にアミン系、またはスチリルアミン系 の化合物を用いる。上記の混合層における電子注入輸送 性化合物とホール注入輸送性化合物との混合比は、用い 一般的には重量比で、電子注入輸送性化合物:ホール注 入輸送性化合物が5:95~95:5であることが好ま

しく、特には10:90~90:10であることが好ま しい。また、さらには20:80~20:80であることが好ましい。また、混合層の厚みは分子層1層から有 機化合物の機座未満とすることが好ましい。

【0084】この混合に供する電子注入輸送性化合物 は、上記の電子注入輸送機用の化合物のなかから、また ホール注入輸送性化合物は、上記のホール注入輸送層用 の化合物のなかから選択して用いることができる。ま た、場合によっては本発明の化合物から選択して用いて もよい。さらに、混合層において、電子注入輸送性化合物、ホール注入輸送性化合物は各々1種のみ用いて62 種以上を併用してもよい。また、混合層には発光強度を 高めるために、本発明の化合物や他の蛍光性物質をドー

プして用いてもよい。 【0085】さらに、他の電子注入輸送性化合物および 他のホール注入輸送性化合物の混合層とし、このような 混合層に本発明の化合物をドープして用いてもよい。 【0086】このような混合層をEし素子に適用するこ とによって、素子の安定性が向上する。 【0087】本発明の化合物は電子注入輸送層に用いる

ことも好ましい。この場合、発光層に用いる蛍光性物質 は、本発明の化合物より長波長もしくは阿程度の波長の 蛍光をもつものを用いることが好ましい。例えば、上記した、発光層において本発明の化合物と併用できる蛍光 性物質のなかから選択して用いることができる。また、 本発明の化合物は、このような機能において、さらに発 光層にも用いることができる。また、本発明の化合物は 電子注入輸送層を兼ねた発光層にも用いることができ 電子注入輸送層を繋れた状光電にも用いることができ る。また、電子注入輸送層とする場合、電子キャリア密 度を向上させるため、Li、Na、K,Cs等の仕事園 数の小さな金属、金属ハロゲン化物もしくは金属酸化物 等を電極界面、もしくは界面近傍にドープしてもよい。 【〇〇88】本発明の化合物はホール注入輸送順に用い

「〇〇891本発明の化合物をホール注入輸送層に用い る場合、発光層に用いる蛍光性物質は、本発明の化合物 より長波長の蛍光をもつものから選択すればよく、例え ば、上記した、発光層において本発明の化合物と併用される蛍光性物質の1種以上から適宜選択すればよい。こ のような場合、発光器にも本発明の化合物を用いること ができる。また、ホール注入輸送圏とする場合、ホール キャリア密度を向上させるために、4級アミン等のホー -パントを電極界面、もしくは界面近傍にドー プレてもよい。

ることができる。

【0090】なお、上記において、他の蛍光性物質を主 に発光層に用いる場合、本発明の化合物を蛍光性物質と

して10年ル%以下添加して併用してもよい。 【0091】発光層の厚さ、ホール注入輸送層の厚さお よび電子注入輸送層の厚さは特に限定されず、形成方法 によっても異なるが、通常、5~1000m程度、特に

8~200mとすることが好ましい。 【0092】ホール注入輸送層の厚さおよび電子注入輸 送層の厚さは、再結合・発光額域の設計によるが、発光 層の厚さと同程度もしくは1/10~10倍程度とすれ ばよい。電子もしくはホールの、各々の注入層と輸送層を分ける場合は、注入層は1mm以上、輸送層は20mm以 上とするのが好ましい。このときの注入層、輸送層の厚 さの上限は、通常、注入層で100m程度、輸送層で1 O D D na程度である。

[0093] 陰極には、仕事関数の小さい材料、例えば、Li、Na、Mg、Al、Ag、Inあるいはこれ らの1 難以上を含む合金を用いることが好ましい。ま た、階極は結晶粒が細かいことが好ましく、特に、アモ ルファス状態であることが好ましい。陰極の厚さは10

~1000m程度とすることが好ましい。 【0094】EL素子を面発光させるためには、少なく とも一方の電極が透明ないし半透明である必要があり、 上記したように整極の材料には制限があるので、好まし くは事光光の液過率が80%以上となるように陽極の材 料および厚さを決定することが好ましい。具体的には、 例えば、ITO、 SnO_2 、Ni、Au、Pt、Pd、F-パントをドープしたポリピロールなどを陽極に用いることが好ましい。また、陽極の厚さは10~500mm 程度とすることが好ましい。また、素子の信頼性を向上 するために駆動電圧が低いことが必要であるが、好まし いものとして $10\sim30\Omega$ /口程度ないし 10Ω /口以下 (通常 $5\sim10\Omega$ /口) の1 TOが挙げられる。

[0095] 基板材料に特に制限はないが、図示例では 基板側から発光光を取り出すため、ガラスや樹脂等の造 明ないし半途明材料を用いる。また、基板に色フィルタ 一膜や誘電体反射膜を用いて発光色をコントロールして

『00961たお 基板に不満明な材料を用いる場合に は、図1に示される積層順序を速にしてもよい。 【0097】次に、本発明の有額EL素子の製造方法を

説明する。陰極および陽極は、蒸着法やスパッタ法等の 気相成長法により形成することが好ましい。

【00981ホール注入輸送層、発光層および電子注入 輸送層の形成には、均質な薄膜が形成できることから真 空業着法を用いることが好ましい。真空素着法を用いた 場合、アモルファス状態または結晶粒径が0、2 μm 以下(通常0.01 μm 以上)の均質な薄膜が得られる。 結晶粒径が0.2μ2を超えていると、不均一な発光となり、素子の駆動電圧を高くしなければならなくなり、 電路の注入効率も著しく低下する.

【0099】真空蒸着の条件は特に限定されないが、1 O-5 Torr以下の真空度とし、蒸着速度はO. 1~1 mm /sec 程度とすることが好ましい。また、真空中で連続 して各層を形成することが好ましい。真空中で連続して 形成すれば、各層の界面に不純物が吸着することを防げ

るため、高特性が得られる。また、素子の駆動電圧を低

[0100]これら各層の形成に真空蒸着法を用いる場 合において、1層に複数の化合物を含有させる場合、化 合物を入れた各ポートを観別に温度制御して水晶振動子 膜厚計でモニターしながら共薫着することが好ましい。 【0101】本発明のEL素子は、通常、直流駆動型の EL素子として用いられるが、交流駆動またはパルス駆 動することもできる。印加電圧は、通常、2~209程 療とされる。

【実施例】以下、本発明の具体的実施例を比較例ととも に示し、本発明をさらに詳細に説明する。 <合成例1>

ル会物1 (10.10' ~ビス (2-ビフェニルイル) ~9.9' -

ビアンスリル)の合成 2-ブロモビフェニル7.8g、ジエチルエーテル50s 2-プロモビフェニルア・82、ソエナルエーアルランロ とトルエンラの自を選合し、これに1.64アナルリテ ウムのヘキサン溶液20、4 11をゆっくり滴下しながら 1時間登温で撹拌し、2-リナオビフェニルを調整し 次に、たいエルエン150日にとピアンスロン4gの混合 物にこのリチオビフェニルをゆっくり滴下し、業温で一 昼夜撹拌した。次いで、これに蒸留水100mlを加えさ らに1時間撹拌した後、この溶液をデ過し、虚物をトル エン、メタノールで洗浄した。得られた物をテトラヒド ロフランとトルエンから再結晶した後、カラム精製し、

4.3gの白色箇体としてジオール体を得た。 【0103】このジオール体4gとテトラヒドロフラン 400mlをフラスコに入れ塩化すず25gと塩酸25ml を混合した溶液をゆっくり滴下した。このフラスコを7 0度のオイルバスで2時間加熱した後冷却し、200ml り度のオイルハス で卵血加速とた原内面に、20分のトルエンを加え、素瘤水及が複数・ホトリウムで洗 浄した。硫酸マグネシウムで乾燥した後、カラム精製と 再沈を維り返し、3.7 x の液黄白色固体を得た。この 淡黄白色固体3.0を昇華精製し2.8 x の黄白色固 係を得た。この目的物(10.10 −ビス(2-ビフェニルイ ル)-9,9′ −ビアンスリル)の構造を下記に示す。

[0104] 1461



[0105]この番白色個体の質量分析およびNMRス ベクトル、赤外吸収スペクトルの選定を行ったところ、 目的物と矛盾しないことを確認した。また、ガラス転移 温度を測定したところ、144度であった。 【0106】<合成例2>

化合物2(10.10'-ビス(2.6-ジフェニルフェニル)-

**26/19 2 (10,10 - しん (2,000) / エールンエールン 9.5' ・ピアンスリル) の合成 合成例 1 の 2 - ブロモピフェニルの代わりに、1 - ブロ モー 2 . 6 - ジフェニルベンゼン 9 . 3 8 を用いて合成 を行い、4 . 0 8 の目的化合物を得な。この、目的物 (10,10' - ピス(2,600) プェニルフェニル) - 9.9' - ビ アンスリル)の構造を下記に示す。 [0107]

14:71



【0108】この化合物の質量分析およびNMRスペク トル、赤外吸収スペクトルの測定を行ったところ、目的 物と矛盾しないことを確認した。また、融点は340 で、ガラス転移温度は、166度であった。「H-NM Rスペクトルを図2に、1°C-NMRスペクトルを図3 に、赤外線スペクトルを図4に示す。

に、お外継スペクトルを図4に示す。
[0109] <合成例3>
化合物3(10.10*) -ゼス-(2-p-ターフェニルイル)-9,9* -ゼアンスリル)の合成
合成例1の2-プロモビフェニルの代わりに、2-プロモニーターフェニル9、3g を用いて合成を行い、4.0gの目的化合物を得た。この目的物(10.1 O'-ビス-(2-p-ターフェニルイル)-9,9'-ビアンスリル)の構造式を下記に示す。 101101



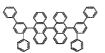
【0111】この化合物の質量分析およびNMRスペクトル、赤外吸収スペクトルの測定を行ったところ、目的物と矛盾しないことを確認した。また、ガラス転移温度を測定したところ、154度であった。「H-NMRス ベクトルを図らに示す。

ペクトルを図りに示し、 【0112】<合成例4> 化合物4(10,10、一ビスー(2,5-フェニルフ ェニル)-9,9、一ビアンスリル)の合成 合成例1の2-プロモビフェルの代わりに、1-ブロ モー2,5-ジフェニルペンゼン9、38を用いて合成

を行い、4.0gの目的化合物を得た。この目的物(1

(27))00-344691 (P2000--. 載坑

 10°-ビス-(2.5-フェニルフェニル) 9.9°-ビアンスリル)の機論式を下部にデナー [0113] 【化91



【0114】この化合物の質量分析およびNMRスペク トル、赤外吸収スペクトルの制定ヲ行ったところ、目的 トル、赤外板収入ペクトルル砲走アイでのだとこう、日町 物と矛盾しないことを確認した。また、ガラス転移過度 を測定したところ、14 5度であった。¹日 - NMRス ペクトルを図6に、¹⁸C - NMRスペクトルを図7に、 赤外線スペクトルを図8に示す。

【0115】<合成例5> 化合物5(10.10'-ビス【-2-(-5-フェニルチエニル-2-

イル) フェニル)-9,9' -ピアンスリル) の合成 合成例1の2-プロモビフェニルの代わりに、2-(-5-フェニルチエニル-2-イル) プロモベンゼン3.5g を用 いて合成を行い、0.98 の目的化合物を得た。得られた目的物 (10,10' -ビス[-2-(-5-フェニルチエニル-2-イル)フェニル}-9,9'-ビアンスリル)の構造を下記に 示す。 【0116】



【0117】この黄白色領体の質量分析およびNMRス ベクトル、赤外吸収スペクトルの撥定を行ったところ、 目的物と矛盾しないことを確認した。また、ガラス転移 温度を測定したところ、146度であった。¹H-NM Rスペクトルを図9に示す。

【0118】<合成例6> 化合物、(9,9',10,10'-テトラキス(-2-ビフェニ

化合物 (9,9°,10,10'ーテトラキス (-2-ビフェニルイル) - 2.2' - ビアンスリル) の合成 2 - ブロモビフェニル11. 4g、ジエナルエーチル5 0mlとトルエン5 0mlを混合し、これに1.6 ドブテル リチウムのヘキサン溶液30をゆっくり流下しながら1 財団盗盗で規律し、2 - リチオビフェニルを調整した。 次に、トルエン150mlと2 - クロロアントラキノン 5.5gの混合物にこのリチオビフェニルをゆっくり流 アンドルーとは一般がより、2015で変ね。1 下し、室温で一量夜撹拌した。次いで、これに蒸留水1 00mlを加えさらに1時間撹拌した後、この溶液をデ過 1. 確物をメタノールで洗浄した。得られた物を再結晶

した後、カラム精製し、9.8gの白色固体としてジオ ール体を得た。 【0119】このジオール体9.6gとテトラヒドロフ

ラン400mを混合し、これに塩化すず25gと塩酸2 5mlの混合液をゆっくり滴下した。さらに、これを70 度のオイルバスで2時間加熱した後冷却し、200mlの トルエンを加え、蒸留水及び炭酸水素ナトリウムで洗剤 した。確職マグネシウムで乾燥した後、カラム精薬と再 沈を繰り返し、純白色の2-クロロー9.10-ジフェ

ルで解り返し、親ロリター/ ロロータ・1 いップ・ルーター エルアントラセンア・1 s を得た。
[01201次に、2-クロロータ・10 ージフェニル
アントラセンイ・5s、Ni(cod)21・8s、DWF100s
1、1,5-シクロオクタジエンタョ、2.2 ービビリ
ジン1sを混合し、60度で20時間反応した後、これ をメタノール200a1に加え、さらに2時間繋料した。この溶液を沪過し、建物をメタノール、ヘキサン、アセトンで洗浄した後、再結晶およびカラム精製を行 い、3g の白色関係を得た。これを昇華精製し、2.8 gの黄白色個体を得た。得られた目的物の構造を下配に



【0122】この黄白色個体の質量分析およびNMRス ベクトル、赤外吸収スペクトルの測定を行ったところ 目的物と矛盾しないことを確認した。また、ガラス転移 温度を測定したところ、166度であった。 【0123】なお、ガラス上に蒸着して放置したところ

半年以上アモルファスの安定な順を維持した。 【0124】<合成例7>

101241 \ つるのの・レータング (10,10' - ビス [2-(-5-フェニルチエニル-2-イル) フェニル] - 9,9' - ビアンスリル) の合成 乾燥した容器に、2 - (5-フェニルチエニル-2-1

収施したを辞に、2-(ラーフェールゲールー2-1 ル) プロモベンゼン3、5g と、トルエン5 0回とジエ チルエーテル5 0回を加えた後、1・6 Mのローブチル リチウムのヘキサン溶液で7・2回をゆっくり加え 1時間 塗温で撹拌し、2-(5-フェニルチエニル-2-イ ル) リチオペンゼンを得た、次に、乾燥した卵の容器に 10、10'-ビアンスロン2g とトルエン10 0回と 加えよく撹拌した。この反応液の中に、先に調整した2

・(5-フェニルチエニルー2ーイル) リチオベンゼン さに形成した。

をゆっくり漢下した。室温で20時間機秤した後、蒸留 水40回を加え、生じた沈殿物を沪別した。この沈殿物 を2回洗浄した後、カラム分離を2回行い、再結晶して 2.9gの白色固体としてジオール体を得た。 【0125】次に反応容器に、得られたジオール体2

98 とテトラヒドロフラン400slに、塩化すず258 と塩酸40slを混合した溶液をゆっくり滴下した。この 反応容器を60℃のオイルバスで2時間撹拌した。この 反応溶液に100mlのトルエンを加え、有機層を分離した後、塩酸と蒸留水で洗浄した後、乾燥した。得られた 固体を、カラム精製2回(吸着剤:シリカゲル、展開溶 媒:トルエン)した後、トルエン/ヘキサン系溶液から 再沈し、黄白色の固体1.2g を得た。さらに、この黄 白色固体1.2g を昇華精製し0.9g の黄白色固体を 得た、得られた目的物(10.10'-ビス[2-(-5-フェニル ルー2-イル) フェニル] -9,9' -ピアンスリル) の 構造式を下記に示す。

【O 1 2 7 】この黄白色個体の質量分析およびNMRス ベクトル、赤外吸収スペクトルの測定を行ったところ、 目的物と矛盾しないことを確認した。

[0128] <実施例1>厚さ100mmのITO透明電 極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセト ン、エタノールを用いて超音波洗浄し、煮沸エタノール 中から引き上げて乾燥した、透明電極表面をUV/0。洗浄 した後、真空蒸着装置の基板ホルダーに固定して、チャ

アミンを蒸着速度O. 1 na/secで15 naの厚さに形成し

『O 1 3 1] さらに、滅圧状態を保ったまま、発光層と して、化合物1を蒸着速度0.1 nm/secで40mmの厚さ に形成した後、電子往入着として、トリスーキーナリノ ラトアルミニウムを蒸着速度 O. 1 nm/secで15 nmの厚

(28))00-344691 (P2000-z91

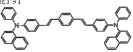
【0132】次に、滅圧状態を保ったまま、電子注入電 極としてL1,0を蒸着速度0.01mm/secで1mmの厚 さに形成した後、配線電極として、AIを蒸着速度2mm /secで200maの題さに形成した

| 10133] この有機EL素子に電圧を印加して電流を | 流したところ、6.0%、10mA/cm*で200cd/m* の発光(発光極大波長入max = 420nm、色度座標(x, y) = (0.10,0.08) が確認された。

【0134】また、この素子に、50m/cm*の一定電流を流し、連続発光させたところ、初期輝度840c/m * 初期服動電圧は7.4Vとなり、140時間後に輝度 は半減した。このとき駆動電圧上昇は2. 2Vであっ

[0135] <実施例2>実施例1において、発光層と して上記合成例の化合物1と下記化6で示す化合物を 100・3の重量計画で非蒸着する他は同様にして有機 EL素子を得た。 [0136]

化131



【0137】この有機EL素子に電圧を印加して電流を 流したところ、5.9V、10mA/cm² で1200cd/m 2 の発光(発光板大波長Amax = 460nm、色度座標

(x,y)=(0.17,0.32)が確認された。 【0138】また、この素子に、50mA/cm²の一定電 流を流し、連続発光させたところ、初期輝度6500cd /m^a 初期脳動電圧は7.4Vとなり、400時間後に輝 度は半減した。このとき駆動電圧上昇は2、2Vであっ

【0139】<宰締例3>宰締例1において、発光層と して上記合成例の化合物1と、下記化7で示す化合物を 100:3の重量比率で共業者する他は同様にして有機 EL素子を得た。

[0140] 【化14】

【0141】この有機EL素子に電圧を印加して電流を 流したところ。6.0V、10mA/cm² で400cd/m²

の発光(発光極大波長A BEX = 420 IBB、色度座標(x, y) = (0.10,0.10) が確認された。 [0142] また、この案子に、50 EA/Cei の一定電 液を低し、連続発光させたところ、初期御度2100位 / が 初期脚酸電圧は7.6 と とかり、250時間後に頻 度は半減した。このとき駆動電圧上昇は2.2 であっ

【0143】<比較例1>実施例3において、発光層と して化合物1の代わりに10,10' -ビス(2,6' -ジメチル フェニル) -9,9' -ビアンスリルを用いる他は同様にし

て有機E上素子を得た。
[0.144] この有機E上素子に電圧を印加して電波を渡したところ、6.5V、10mM/cm²で140cd/m²の発光(発光版大族及Amax = 460mm、色度準備(x, y)=(0.10,0.10)が確認された。
[0.145] また、この素子に、50mM/cm²の一支電流を流し、連続発光させたところ、初期確定650cd/m² オ期期確配任1は8.0Vとを力、20時間後に輝度は手減した。このと多版制度圧上昇43.0Vであった。 【0146】<比較例2>実施例4において、発光層として化合物1の代わりに10,10'-ビス (2.6'-ジメチル フェニル〉-9.9' -ビアンスリルを用いる他は同様にし

フェールデー、デーアンスリルを用いる他は回際にして有機EL業子を得た。 [0147]この有機EL業子に電圧を印加して電流を 液したところ、6・7½、10m4/cm²で869cd/m² の発光(発光極大波長Amax = 460nm、色度座標(x,

の発光 (発光権大変長入max = 450 nm, 色度座標 (x, y) = (0.17,0.32) が確認された。 【0148】また、この茶子に、50mA/cm²の一定電流を流し、連続発光させたところ、初期薄度4900d 深を流し、連続発光させたところ、初期薄度4900d 深 初期駆動電圧は7.92 となり、50時間絵に頻度 は半端した。このとき駆動電圧上昇は3.2Vであっ

[発明の効果] 本発明の有機E L 素子用化合物は、結晶性が低く、アモルファス状態の良好な顔を形成することができるので、有機E L 素子用化合物、特に背色発光材

料や電子注入輸送材料として用いることができる。 【0150】また、本発明の有機とし葉子用化合物を用いた本発明の有機とし葉子は電流リークがなく、非発光 部分(ダークスポット)の発生・成長がなく、膜中の結 晶化が事明されるので連続発光の信頼性の高い素子とな る。特に発光層に用いた場合1万cd/m²以上の高輝度の 青色発光が可能となるだけでなく、十分な発光効率、長 野命を有する。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明のEL票子の構成例を示す側面団であ

【図2】本発明の合成例2の化合物の1H-NMRのス

ペクトルを示した図である。 【図3】本発明の合成例2の化合物のi®C-NMRのス

ペクトルを示した図である。 【図4】本発明の合成例2の化合物の赤外線スペクトル

を示した図である。 【図5】本発明の合成例3の化合物の1H-NMRのス ベクトルを示した図である。

【図6】本発明の合成例4の化合物の「H-NMRのスペクトルを示した図である。

【図7】本発明の合成例4の化合物のLOC-NMRのス

ベクトルを示した図である。 【図8】本発明の合成例4の化合物の赤外線スペクトル

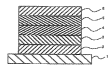
を示した図である。 【図9】本発明の合成例5の化合物の1H-NMRのス

ペクトルを示した図である。

[符号の説明] 有機E L業子 蒸板

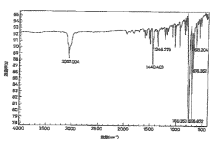
- 3 陽極
- ホール注入輸送層
- 電子注入輸送階

[2]1]

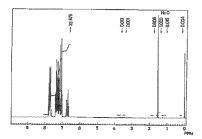


(81))00-344691 (P2000-與(機坑

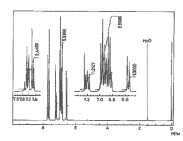
[图4]



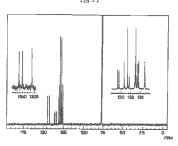
【図5】



[图2]

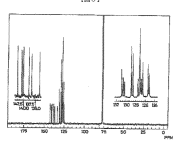


[图3]

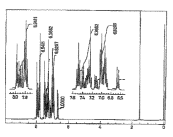


(82) 100-344691 (P2000-與(o91

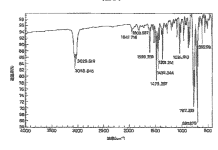
[图6]



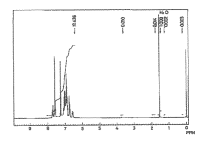
[297]







[图9]



フロントページの続き

(51) Int. Cl. 2 H O 5 B 33/14 33/22

識別記号

FI H05B 33/14 33/22

B B

(72)発明者 荒 韓輔 東京都中央区日本橋一丁目13番1号 ティ ーディーケイ株式会社内

ドチーム(参考) 3K007 AB00 AB02 AB03 AB04 AB06 AB11 AB14 BB06 CA01 CA05 DA00 DA01 BB05 EB00 FA01 FA03 4B006 AA01 AA03 AB92

		*